(12)公表特許公報(A)

(11)特許出版公表番号 特表2006-507365 (P2008-507365A)

(P2006-507365A) (43) 公表日·平成18年3月2日(2006.3.2)

(51) Int.C1.	FI		テーマコード (参考)
A61K 8/00	(2006.01) A 6 1 K	7/025	4C083
A61Q 1/04	(2006.01) COSF	293/00	4 J 0 0 2
COSF 293/00	(2006.01) COSK	5/5415	4 J O 2 6
COBK 5/541	5 (2006.01) COSL	53/00	
CO 8 L 53/00	(2006.01) COSL	91/00	
	審查請求	末有 予備審	査請求 未請求 (全 36 頁) 最終頁に続
(21)出願番号	特願2005-501930 (P2005-501930)	(71) 出題人	391023932
(86) (22) 出題日	平成15年9月26日 (2003. 9.26)		ロレアル
(85) 翻訳文提出日	平成17年5月24日 (2005. 5. 24)	i	フランス国パリ、リュ ロワイヤル 14
(86) 国際出願番号	PCT/FR2003/002843	(74)代理人	100064908
(87) 国際公開番号	W02004/028489		弁理士 志賀 正武
(87) 国際公開日	平成16年4月8日 (2004.4.8)	(74)代理人	100089037
(31) 優先權主張番号	0211949		弁理士 渡邊 隆
(32) 優先日	平成14年9月26日 (2002. 9. 26)	(74)代理人	100108453
(33) 優先權主張国	フランス (FR)		弁理士 村山 靖彦
(31) 優先權主張番号	0216437	(74)代理人	100110364
(32) 優先日	平成14年12月20日 (2002.12.20)		弁理士 実広 信哉
(33) 優先權主張国	フランス (FR)	(72) 発明者	ヴェロニク・フェラーリ
(31) 優先權主張番号	0306121		フランス・F-94700・メゾンーザル
(32) 優先日	平成15年5月21日 (2003. 5. 21)	1	フォール・リュ・サンージョルジュ・12
(33) 優先権主張国	フランス (FR)	ļ	
		I	最終頁に続く

(54) [発明の名称] 順列を含むポリマーを含む口紅

(57)【要約】

本発明は、少なくとも1種の有機液体媒体および少なくとも1種の成膜性で直鎖状の順列を含むエチレン性ポリマーを含む唇のためのメイクアップ組成物であって、前記ポリマーは、組成物に十分量で存在する場合、付けたときの前記組成物の保持指数が80%以上であるような組成物に関する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

化粧品として許容される少なくとも1種の有機液体媒体および、スチレンを含まない少なくとも1種の成膜性直鎖状プロックエチレン性ポリマーを含む層メイクアップ用組成物であって、前記ポリマーは、組成物に十分量で存在する場合、前記組成物が80%以上の抵抗指数を有する付着を形成することが可能であるようなものである組成物。

【請求項2】

化粧品として許容される少なくとも1種の有機液体媒体および少なくとも1種の非エラストマー性の成膜性直鎖状プロックエチレン性ポリマーを含む唇メイクアップ用組成物であって、前記ポパヤーは、組成物に十分量で存在する場合、前記組成物が80%以上の抵抗指数を有する付着を形成することが可能であるようなものである組成物。

【請求項3】

85%以上、好ましくは90%以下、好ましくは95%以上の抵抗指数を有する付着を形成することが可能であることを特徴とする請求項1または2に記載の組成物。

【請求項4】

ブロックポリマーが、活性物質含量少なくとも1重量%で、水中または水と炭素原子2から5限を有する直鎖状もしくは分枝状の低数一価アルコールとの混合物中、pli調節なし、定温(25℃)で可溶性ではないことを特徴とする請求項1乃至3のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項5】

プロックポリマーが、異なるガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの第1プロック および少なくとも1つの第2プロックを含み、前記第1および第2プロックが、第1プロック の少なくとも1種の構成モノマーおよび第2プロックの少なくとも1種の構成モノマーを含 む中間プロックを介して連結していることを特徴とする請求項1乃至4のいずれか一項に 記載の組成物。

【請求項6】

第1プロックのガラス転移温度(Tg)と第2プロックのガラス転移温度(Tg)との差が、10℃を超える、好ましくは20℃を超える、優先的には30℃を超える、より優先的には40℃を超える、より優先的には40℃を超えるような第1プロックおよび第2プロックであることを特徴とする請求項5に記載の組成物。

‴。 【糖求項7】

中間ブロックが、第1ブロックのガラス転移温度と第2ブロックのガラス転移温度との間のガラス転移温度を有することを特徴とする請求項5または6に記載の組成物。

结设面名】

前記プロックポリマーの第1プロックと第2プロックとが互いに相容性でないことを特徴とする請求項5から7のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項9]

プロックポリマーが、2を超える、好ましくは2.5以上、好ましくは2.8以上、好ましく は2.8から6の間の多分散性指数を有することを特徴とする請求項5から8のいずれか一項に 記載の組成物。

【請求項10】

プロックポリマーの第1ブロックが、

a)40℃以上のTgを有するブロック、

b)20℃以下のTgを有するブロック、

c)20から40℃の間のTgを有するブロック

から選択され、第2ブロックが第1ブロックとは異なる種類のa)、b)またはc)から選択されることを特徴とする請求項5から9のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項11】

ブロックポリマーが、40℃以上のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの第1ブロックおよび20℃以下のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの第2ブロックを含むこ

10

20

30

40

とを特徴とする請求項5から10のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項12]

第1プロックの割合が、ポリマーの20重量%から90重量%、好ましくは30重量%から80重量 %、より好ましくは50重量%から70重量%の範囲にあることを特徴とする請求項11に記載 の組成物。

【請求項13】

20℃以下のTgを有する第2プロックの割合が、ポリマーの5重量%から75重量%、好ましく は15重量8から50重量8、より好ましくは25重量8から45重量8の範囲にあることを特徴とす る請求項11または12に記載の組成物。

[請求項14]

ブロッケポリマーが、20から40℃の間のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの 第1プロックおよび20℃以下のガラス転移温度または40℃以上のガラス転移温度を有する 少なくとも1つの第2プロックを含むことを特徴とする請求項5から10のいずれか一項に記 裁の組成物。

【請求項15】

20から40℃の間のTgを有する第1プロックの割合が、ポリマーの10重量%から85重量%、 好ましくは30重量%から80重量%、より好ましくは50重量%から70重量%の範囲にあることを 特徴とする請求項14に記載の組成物。

[請求項16]

第2プロックが、40℃以上のTgを有することを特徴とする請求項14または15に記載の組 成物。

【糖求項17】

40℃以上のTgを有する第2ブロックの割合が、ポリマーの10重量%から85重量%、好まし くは20重畳 %から70重畳 %。 より好ましくは30重量 %から70重量 %の範囲にあることを特徴と する請求項14から16のいずれか一項に記載の組成物。

第2ブロックが、20℃以下のTgを有することを特徴とする請求項14または15に配載の組 成物。

【請求項19】

20℃以下のガラス転移温度を有するプロックの割合が、ポリマーの20重量%から90重量% 30 、好ましくは30乗骨%から80乗骨%、より好ましくは50重量%から70重量%の範囲にあること。 を特徴とする請求項10から12および18のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項20】

40℃以上のToを有するプロックが1種または複数のモノマーから全体的または部分的に 鄭出され、そのモノマーのホモポリマーは、40℃以上のガラス転移温度、特に40から150 ℃、好ましくは50℃以上の範囲、特に50℃から120℃の範囲、優先的には60℃以上、特に6 0℃から120℃の範囲のTeを有することを特徴とする請求項10から19のいずれか一項に記載 の組成物。

【請求項21】

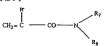
40℃以上のTgを有するプロックが、モノマーから導出されたコポリマーであり、そのモ ノマーのホモポリマーは、40℃以上のガラス転移温度を有することを特徴とする請求項 2 0 に記載の組成物。

[請求項22]

そのホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーが、以下のモノマー: 式CH2=C(CH2)-COOR,のメタクリレート(式中、R,は、メチル、エチル、プロビルまたは イソブチル基など、炭素原子1から4個を有する直鎖状または分枝状の置換されていないア ルキル基を表し、あるいはR,はC,からC,2シクロアルキル基を表す)、

式CH2=CH-COOR2のアクリレート(式中、R2は、アクリル酸イソポルニルまたはtert-ブチ ル基などのC,からC,,シクロアルキル基を表す)、

次式の(メタ)アクリルアミド



10

20

30

これらの混合物

から選択されることを特徴とする請求項20または21に記載の組成物。

【請求項23】

そのホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーが、メタクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸イソブチルおよび(メタ)アクリル酸イソポルニルならびにてれらの混合物から選択されることを特徴とする前水項20から22のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項24】

40℃以上のTgを有するプロックがホモポリマーであることを特徴とする請求項10から20 、22および23のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項25】

20℃以下のTgを有するプロックが1種または複数のモノマーから全体的または部分的に 導出され、そのモノマーのホモポリマーは、20℃以下、特に-100から20℃、好ましくは15 で以下の範囲、特に-80℃から15℃、優先的には10℃以下の範囲、特に-50℃から0℃の範囲のガラス転移温度を有することを特徴とする請求項10から14、18および19のいずれか一項に配載の組成物。

【請求項26】

そのホモポリマーが20℃以下のガラス転移温度を有するモノマーが、以下のモノマー: 式 CI_1 =CILCOUR $_1$ のアクリレート (I_1 k) 、tert-ブチル基を除く直鎖状または分核状の I_1 から I_2 0 置換されていないアルキル基を表し、ここで、 I_3 0、Nおよび I_3 0から選択される I_4 1個または複数のヘテロ原子が場合によって介在している I_4 3、

式 Cli_3 ー $C(Cli_3)$ ー $CoDR_i$ のメタクリレート $(R_i$ は、直鎖状または分枝状の C_a から $C_{1,2}$ の置換されていないアルキル基を表し、ここで、0、BおよびSから選択される1 領または複数のヘデロ原子が場合によって介在している)、

式 R_5 -C0-O-CH=CH₂のビニルエステル(式中、 R_5 は直鎖状または分枝状の C_4 から C_{12} アルキル基を表す)、

 C_4 から C_{12} アルキルビニルエーテル、例えばメチルビニルエーテルおよびエチルビニルエーテル、

N-(C₄からC₁₂)アルキルアクリルアミド、例えばN-オクチルアクリルアミド、

ならびにこれらの混合物

から選択されることを特徴とする請求項25に記載の組成物。

[請求項27]

そのホモポリマーが20で以下のガラス転移温度を有するモノマーが、tert-ブチル基を除く、そのアルキル鎖が1から10個の炭素原子を有するアクリル酸アルキルから選択されることを特徴とする請求項25または26に記載の組成物。

【請求項28】

20℃以下のガラス転移温度を有するブロックがホモボリマーであることを特徴とする請求項10から15および19から27のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項29】

20から40℃の間のTgを有するプロックが1種または複数のモノマーから全体的または部

分的に導出され、そのモノマーのホモポリマーは、20から40℃の間のガラス転移温度を有 することを特徴とする請求項10および14から28のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項30】

20から40℃の間のTgを有するブロックが、メタクリル酸n-ブチル、アクリル酸シクロデシル、アクリル酸ネオペンチルおよびイソデシルアクリルアミドから選択されるモノマーのホモポリマーであることを特徴とする請求項10および14から29のいずれか一項に記載の組成動。

【請求項31】

20から40℃の間のToを有するブロックが、

そのホモポリマーが、40℃以上の T_B 、特に40℃から150℃、好ましくは50℃以上の範囲、特に50から120℃、優先的には60℃以上の範囲、特に60℃から120℃の範囲の T_B を有するモノマー、および

そのホモポリマーが、20で以下、特に-100から20で、好ましくは15で以下の範囲、特に-80でから15で、優先的には10で以下の範囲、例えば-50でから0での範囲の T_g を有するモノマー

から全体的または部分的に導出されたコポリマーであることを特徴とする請求項10および14から29のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項32】

20から40℃の間のTgを有するプロックが、メタクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸イソ ボール、メタアクリル酸トリフルオロエチル、アクリル酸プチルねよびアクリル酸2-エ チルヘキシルから選択されるモノマーならびにこれらの混合物から全体的または部分的に 導出されることを特徴とする請求項10、14から29および31のいずれか一項に記載の組成物

【請求項331

第1プロックおよび/または第2プロックが少なくとも1種の追加のモノマーを含むことを 特徴とする請求項10から23、25から27、29、31および32のいずれか一項に記載の組成物。

【請來與34】

追加のモノマーが、親水性モノマー、1個または複数のケイ素原子を含むエチレン性不 飽和を含むモノマー、およびこれらの混合物から選択されることを特徴とする請求項33 に記載の掲載物。

【請求項35】

追加のモノマーが.

少なくとも1個のカルボン酸官能基またはスルホン酸官能基を含むエチレン性不飽和モノマー、

式 CH_2 - $\text{C}(\text{CH}_3)$ - $\text{C}(\text{OR}_6$ のメタクリレート(式中、 R_6 は炭素原子1から4個を含む直鎖状または分枝状アルキル基を表し、前記アルキル誌はドロキシル基およびハロゲン原子から選択される1個書たは複数の置換基で関換されている)、

式CH₂-c(CH₃)-C00R₃のメタクリレート(R₃は、直鎖状または分枝状のC₆からC₁₂アルキル基を表し、ここで、O、Nもよび5から選択される1個または複数のヘテロ原子が場合によって介在し、前配アルキル基はヒドロキシル基およびハロゲン原子から選択される1個または複数の開始基で開始されている)。

式 CH_2 = $CHC00R_1$ のPクリレート $(R_{10}$ はヒドロキシル基およびハロゲン原子から選択される1 欄または複数の置換基で置換された直鎖状または分枝状の C_1 から C_{12} アルキル基を表し、あるいは R_{10} はオキシエチレン単位の雑返しを5から30回有する C_1 から C_{12} アルキル-0-P0 E(ポリオキシエチレン)を表し、あるいは R_{10} は5から30個のエチレンオキシド単位を含むポリオキシエチレン化基を表す)、

少なくとも1個の第3級アミン官能基を含むエチレン性不飽和モノマー、ならびに

これらの混合物

から選択されることを特徴とする請求項33または34に記載の組成物。

【請求項36】

追加のモノマーが、アクリル酸、メタクリル酸およびメタクリル酸トリフルオロエチルならびにこれらの混合物から選択されることを特徴とする請求項33から35のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項37】

追加のモノマーが、第1および/または第2ブロックの総重量に対して1重量%から30重量%であることを特徴とする請求項33から36のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項38】

第1プロックおよび第2プロックのそれぞれが、(メタ)アクリル酸エステルから選択される少なくとも1種のモノマー、および場合により(メタ)アクリル酸から選択される少なくとも1種のモノマー、ならびにこれらの混合物を含むことを特徴とする請求項10から37のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項39】

第1プロックおよび第2プロックのそれぞれが、(メタ)アクリル酸エステルから選択される少なくとも1種のモノマー、および場合により(メタ)アクリル酸から選択される少なくとも1種のモノマー、ならびにこれらの混合物から全体的に導出されることを特徴とする請求項10から38のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項40】

プロックポリマーがスチレンを含まないことを特徴とする請求項2から39のいずれかー項に記載の組成物。

20

30

【請求項41】

ブロックポリマーが、300000以下、好ましくは35000から200000の範囲、より好ましくは45000から150000の範囲の重量平均質量(Nw)を有することを特徴とする請求項1万至40のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項42】

ブロックボリマーが、70000以下、好ましくは10000から60000の範囲、より好ましくは1 2000から5000の範囲の数平均質量(Mn)を有することを特徴とする請求項1乃至41のい ずれか一項に配載の組成物。

【請求項43】

ブロックポリマーがエラストマーではないことを特徴とする請求項1および3から42のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項44】

ブロックボリマーが、組成物の総重量に対して、0.1重量5から60重量8の範囲、好ましくは0.5重量8から50重量8の範囲、より好ましくは1重量5から40重量5の範囲の含量で存在することを特徴とする請求項1万至43のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項45】

揮発性油を含むことを特徴とする請求項1乃至44のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項46]

オクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチルシクロペンタシロキサン、ドデカメ チルシクロヘキサシロキサン、ヘブタメチルヘキシルトリシロキサン、ベブタメチルオク チルトリシロキサン、オクタメチルトリシロキサン、デカメチルテトラシロキサン、イソ ドデカン、イソデカンおよびイソヘキサデカンから選択される揮発性油を含むことを特徴 とする請求項 1万至45のいずれか一項に設置の組成物。

【請求項47】

揮発性油が、組成物の総重量に対して、1重量 5から70重量 5の範囲、好ましくは5重量 5 から50重量 5の範囲、優先的には10重量 5から53重量 5の範囲の含量で存在することを特徴 とする請求項45または46に 27報の組成物。

【請求項48】

非揮発性油を含むことを特徴とする請求項1乃至47のいずれか一項に記載の組成物。 【請求項49】

非揮発性油が炭化水素系非揮発性油およびシリコーン非揮発性油から選択されることを

特徴とする請求項48に記載の組成物。

[請求項50]

非邦発性油が、組成物の総重量に対して、1重量なから80重量%の範囲、好ましくは5重量 **から60重量%の範囲、優先的には10重量%から50重量%の範囲、特に20重量%から50重量%の 範囲の含量で存在することを特徴とする請求項48または49に設設の組成物。

【請求項51】

室温で固体であり、ワックス、ペースト状の脂肪物質およびガムならびにこれらの混合 物から選択される少なくとも一種の脂肪物質を含むことを特徴とする請求項1乃至50の いずれか一項に記載の困戒物。

【請求項52】

組成物の総重量に対して、0.1重量%から50重量%、好ましくは1重量%から30重量%のワックスを含むことを特徴とする請求項1乃至51のいずれか一項に記載の組成物。

10

20

30

【請求項53】

染料を含むことを特徴とする請求項1乃至52のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項54】

追加の成膜性ポリマー、ピタミン、増粘剤、微量元素、軟化剤、金属イオン封鎖剤、香 料、酸性化または塩基性化剤、保存剤、日焼け止め剤、界面活性剤および酸化防止剤なら びにこれらの混合物から選択される化粧品成分を含むことを特徴とする請求項1乃至53 のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項55】

ペーストまたはスティックの形態であることを特徴とする請求項1万至54のいずれか 一項に記載の化粧用組成物。

【請求項56】

無水形態であることを特徴とする請求項1乃至55のいずれか一項に記載の化粧用組成物。

【請求項57】

a)少なくとも1個の区画が区切られ、締め具で閉じられる容器、および

b)前記区画の内部に入れられ、請求項1乃至56のいずれか一項に従った組成物

を含む化粧品アセンブリ。

[請求項58]

容器が少なくとも1種の熟可塑性材料から少なくとも部分的に形成されることを特徴とする請求項57に記載の化粧品アセンブリ。

【請求項59】

容器が少なくとも1種の非熱可塑性材料、特にガラスまたは金属から少なくとも部分的 に形成されることを特徴とする請求項57に配載の化粧品アセンブリ。

[請求項60]

容器の閉鎖位置で、締め具が容器にねじ込まれていることを特徴とする請求項57から59 のいずれか一項に記載のアセンブリ。

【請求項61】

容器の閉鎖位置で、ねじ込み、特にクリック留め、接合または溶接以外によって締め具 が電器と合わされていることを特徴とする請求項57から60のいずれか一項に記載のアセン ブリ。

【請求項62】

唇に請求項1から56のいずれか一項に記載の組成物を塗布することを含む、唇をメイクアップする化粧方法。

【請求項63】

良好な抵抗、特に水または食用油との接触後に良好な抵抗を有する唇のメイクアップの付着を得るための請求項1から56のいずれか一項に記載の組成物の使用。

【請求項64】

化粧品として許容される有機液体媒体を含む。唇メイクアップ用組成物中の、スチレン

を含まないおよび/または非エラストマー性の成膜性直鎖状プロックエチレン性ポリマー であって、組成物に十分量で存在する場合、前記組成物が80%以上の抵抗指数を有する付 着を形成して、良好な抵抗、特に水または食用油との接触後に良好な抵抗を有する唇のメ イクアップ効果を得ることができるようなポリマーの使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、特定のブロックポリマーを含む、化粧用の唇メイクアップ用組成物に関する

【背景技術】

10

20

[0002]

口紅用組成物は、唇に美しい色を与えるために一般的に使用される。これらのメイクア ップ製品は、ワックスおよび油、顔料および/または増量剤ならびに場合によって添加剤 、例えば化粧用または皮膚用活性剤などの油相を一般に含む。

【非特許文献 1】 Polymer Handbook、第3版、1989年、 John Wiley

【特許文献1】米国特許第5492426号

【特許文献2】フランス特許第2761959号

【特許文献3】特許出願W001/03538

【特許文献4】フランス特許第2806273号

【特許文献5】フランス特許第2775566号

【特許文献6】フランス特許第2727609号

【特許文献7】特許出願W003/018423

【特許文献8】フランス特許第2791042号

【特許文献9】フランス特許第2792618号

【発明の開示】

[発明が解決しようとする課題]

[0003]

これらの組成物を唇に塗布した場合、色移り(transferring)、即ちそれらが接触するあ る種の支持体、特にグラス、カップ、紙巻きタバコ、衣類または皮膚に少なくとも部分的 に付着し、跡を残すという欠点を有する。これは結果として、途布した被膜の耐久力が乏 しいことにつながり、口紅用組成物の塗布を定期的に繰り返さなければならなくなる。さ らに、唇のメイクアップ効果はまた、液体、例えば、食事中に飲む、特に水または飲料、 あるいは油、例えば食用油または皮脂もしくは唾液との接触中に損なわれ得る。

[0004]

したがって、メイクアップと特に食事中に接触する液体と接触したときに良好な耐久力 を有する付着を形成する唇メイクアップ用細成物が求められている。

[0005]

本発明の目的は、メイクアップの良好な耐久力特性を得ることを可能にする化粧用の再 メイクアップ製品を配合するための新規な経路を提供することである。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者らは、下記の通りの特定のブロックポリマーを使用することにより、そのよう な組成物が得られることを発見した。この組成物は、良好な抵抗特性、特に水または食用 油との接触後の抵抗を有する唇への付着を得ることを可能にする。

[0007]

したがって、本発明の1つの主題は、より具体的には、化粧品として許容される少なく とも1種の有機液体媒体および下記の通りの少なくとも1種の成膜性直鎖状プロックエチレ ン性ポリマーを含む唇をメイクアップするための化粧用組成物(または口紅)であり、この 組成物は特に以下で定義する通りである。

[0008]

好都合には、本発明による組成物の第10実施形態によれば、成膜性菌鎖状プロックェ チレン世ポリマーは、スチレンを含まず、組成物に十分量で存在する場合、前記組成物が 80版以上の抵抗指数を有する付着を形成することが可能であるようなものである。

[0009]

好都合には、本発明による粗成物の第20実施形態によれば、成原性直鎖状プロックエ ナレン性ポリマーは、非エラストマー性であり、粗成物に十分量で存在する場合、約記組 成物が80%以上の抵抗指数を有する付着を形成することが可能であるようなものである。

[0010]

本発明の主題はまた、上記で定義した通りの組成物を唇に塗布することを含む、唇をメ イクアップする化粧方法である。

[0011]

本発明の主題はまた、良好な抵抗、特に水または食用油との接触後に良好な抵抗を有する層へのメイクアップの付着を得るための上記で定義した通りの組成物の使用である。 【0012】

本発明の主題はまた、良好な抵抗、特に水または食用油との接触後に良好な抵抗を有する層へのメイクアップを得るための、化粧品として許容される有機体媒体を含む、層メ イクアップ用組成物中での上記で定義した適りのブロックポリマーの使用である。

[0013] 好都合には、本発明による組成物で使用する直鎖状の成膜性プロックエチレン性ポリマーは、組成物に十分量で存在する場合、前記組成物が80%以上、好ましくは85%以上、好ましくは85%以上の抵抗指数を有する付着を形成することが可能であるようなものである。

【0014】

本発明による組成物で得られた付着の抵抗指数は、下記の測定プロトコルに従って判定する。

[0015]

練創青を適用した面とは反対側の面の接着性のポリエチレンフォームの層(Joint Techn ique Lyonnais Ind社製のR840X70BP3の名称で販売されているフォームの相に結合したア クリルコーティング(3M Sante社製のBlenderme ref FH5000-55113の名称で販売されてい るポリエチレン被膜に接着性の低刺激性アクリル粘着剤)からなる支持体(40mm×70mmの長 方形)を用衷する。

[0016]

アクリルコーティング側の支持体の色L*oa*ob*oをMinolta CR 300比色計を使用して測定する。

[0017]

支持体の面が温度33℃±1℃で維持されるように温度40℃に維持したホットプレート上で、このように用意した支持体を予備加熱する。

[0018]

支持体をホットプレート上に置いたまま、組成物を支持体の非接着性の面全体に(すなわち、アクリルコーティングの面に)整布し、刷毛で塗り広げて約15 μ mの組成物の付着を 得、次いでそれを10分間を優させる。

【0019】 乾燥後、ご

乾燥後、このようにして得た被膜の色l*a*b*を測定する。

[0020]

次に、何もしていない支持体の色に対するその被膜の色の色差ΔEIを以下の関係で判定する。

[0021]

$$\Delta E1 = \sqrt{(L^* - L_0^*)^2 + (a^* - a_0^*)^2 + (b^* - b_0^*)^2}$$

[0022]

次いで、直径20mm、ネジピッチを備えたアンビルに、接着面(フォームの層の接着面)を 介して支持体を結合させる。次に、支持体/付着アセンブリのサンブルを直径18mmのパン チを使用して切り抜く。次いで、引張り試験機(Someco社製の1mada DPS-20)を備えたプレス(Someco社製のStatif Manuel Imada SV-2)にアンビルをねじ込む。

[0023]

秤量80g/m²の白色のコピー用紙のシート上で、幅33mm、長さ29.7cmの細片を引っ張る。第10線はシートの端から2cm引っ張り、次いで第2の線はシートの端から5cm引っ張ると、この第1と第2の線は細片上に箱形を画定する。第2の線からそれぞれ8cmおよび16cmの基準位置のストリップ内に位置する第1の印および第2の印を作製する。水20μ1を第1の印に置き、精製ヒマワリ油(lesieur社が販売)10μ1を第2の印に置く。

[0024]

白色の紙をプレスの土台に置き、次いで紙の網片の箱形に置いたサンブルを約300g/ca² の圧力で30秒間プレスする。次にプレスを動かして、サンブルを第2の線の直後(すなわち箱形の隣)に再配置し、約300g/cn² の圧力を再び加え、接触したら、サンブルが水と油の付着を通過するように網片の長さ全体にわたって1cm/sの速度で紙を直線的に動かす。

20

[0025]

サンプルを除くと、付着の一部が紙に移っていた。次に、サンプルに残った付着の色し、1、a*1、b*1を測定する。

【0026】 次に、何もしていない支持体の色に対する試験片に残った付着の色の色差ΔE2を以下の 関係で判定する。

[0027]

【数 2 】

$$\Delta E2 = \sqrt{(L^*'-L_0^*')^2 + (a^*'-a_0^*')^2 + (b^*'-b_0^*')^2}$$

[0028]

百分率として表した組成物の抵抗指数は以下の比と等しい。

100× Δ E2/ Δ E1

[0029]

6個の支持体で連続的に測定すると、色移り値は6個の支持体で得られた6個の測定値の 平均と対応している。

[0030]

用語「有機液体」とは、室温(25℃)で液体の任意の非水性生成物を意味する。

[0031]

用語「化粧品として許容される有機液体媒体」とは、室温(25℃)および大気圧(10⁵Pa) で液体であり、ケラチン物質、特に皮膚または唇と相容性である少なくとも1種の有機化 合物を含む媒体、例えば化粧用組成物で一般に使用される有機溶媒および油を意味する。 [0032]

本発明による組成物は、スチレンを含まない成膜性直鎖状プロックエチレン性ポリマーを含んでもよい。

[00331

用舗「スチレンを含まないポリマー」とは、スチレンまたはスチレン誘導体、例えばメ チルスチレン、クロロスチレンまたはクロロメチルスチレンなどのスチレンモノマーを10 %未満、好ましくは5%未満、好ましくは2%未満、より好ましくは1%未満含む、あるいは全 く含まないポリマーを意味する。

[0034]

一実施形態によれば、本発明による組成物のブロックポリマーは脂肪族エチレン性モノマーから導出される。用語「脂肪族モノマー」とは、芳香族基を含まないモノマーを意味する。

[0035]

用語「エチレン性ポリマー」とは、エチレン性不飽和を含むモノマーの重合によって得られるポリマーを意味する。

[0036]

用語「ブロックポリマー」とは、少なくとも2つの異なるブロック、好ましくは少なくとも3つの異なるブロックを含むポリマーを意味する。

[0037]

ポリマーは直鎖状構造のポリマーである。対照的に、非直鎖状構造のポリマーは、例えば星形またはグラフト形態などの分枝状構造のポリマーである。

[0038]

用語「成膜性ポリマー」とは、単独または成膜性助剤の存在下で、支持体、特にケラチン物質に付着する連続的な被膜を形成することが可能であるポリマーを意味する。

[0039]

優先的には、本発明による組成物で使用するポリマーは、その骨格にケイ素原子を含まない。用語「骨格」とは、懸垂する側鎖に対して、ポリマーの主鎖を意味する。

20

30

40

[0040]

好都合には、プロックポリマーは、異なるガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つ の第1プロックおよび少なくとも1つの第2プロックを含み、前記第1および第2プロックが、第1プロックの少なくとも1種の構成モノマーおよび第2プロックの少なくとも1種の構成モノマーを含む中間プロックを介して連結している。

【0041】 用語「少な

上記および下記の本文において、用語「第1プロック」および「第2プロック」は、ポリマーの構造中の前記プロックの順序を条件付けるものでは決してないことを指摘しておく

。 [0043]

前記プロックポリマーの第1および第2プロックは、互いに非相容性であることが好まし

[0044]

用語「互いに非相容性のブロック」とは、第1プロックに対応するポリマーおよび第2プ ロックに対応するポリマーか5形成したプレンドが、プレンド(ポリマーおよび溶媒)の総 塩量に対して5重量8以上のポリマープレンド含量、(てれは、

i)前記ポリマーが、各重量比が10/90から90/10の範囲にあるような含量でプレンド中に存

在し、 ii)第1および第2プロックに対応するポリマーのそれぞれか

ii)第1および第2プロックに対応するポリマーのそれぞれが、プロックポリマー±15%のモル質量と等しい平均(重量平均または数平均)モル質量を有する

と理解される)について、組成物の有機液体媒体の重量の大部分の量をしめる有機液体と窒温(25℃)および大気圧(10⁵ Pa)で混和性でないことを意味する。

[0045]

有機液体媒体が有機液体の混合物を含み、2種以上の有機液体が同一の質量割合で存在 しているはずである場合、前記ポリマープレンドは少なくともその一方に非混和性である

[0046]

言うまでもなく、有機液体媒体が有機液体を1種のみ含む場合は、この液体が大部分の

有機液体である。

[0047]

好都合には、組成物の大部分の有機液体は、ブロックポリマーの重合のための有機溶媒 またはプロックポリマーの重合のための有機溶媒の混合物の大部分の有機溶媒である。

本発明による組成物で使用するブロックポリマーは、水溶性ではないことが好ましい。 すなわち、ポリマーは、活性物質含量少なくとも1重量%で、水中または水と炭素原子2か ら5個を有する直鎖状もしくは分枝状の低級一価アルコール、例えばエタノール、イソプ ロパノールまたはn-プロパノールとの混合物中、pH調節なし、室温(25℃)で可溶性ではな W.

[0049]

本発明による組成物で使用するプロックポリマーはエラストマーではないことが好まし

[0050]

用語「非エラストマー性ポリマー」とは、それを強制的に引っ張った場合(例えば最初 の長さに対して30%)、引っ張るのを止めたときに最初の長さと実質的に同一の長さには戻 らないポリマーを意味する。

[0051]

より具体的には、用語「非エラストマー性ポリマー」は、30%伸長の後、瞬間回復Ri<50 %および遅延回復R_{2h}<70%であるポリマーを表す。R₁は<30%、R_{2h}<50%であることが好まし

[0052]

より具体的には、ポリマーの非エラストマー性は以下のプロトコルに従って判定する。

ポリマー被膜は、ポリマーの溶液をテフロン(登録商標)コーティングした型に注ぎ、 次いで23±5℃および相対湿度50±10%の条件の環境で7日間乾燥させることによって調製 する。

[0054]

このようにして厚さ約100 u mの被膜を得、ここから幅15mm、長さ80mmの長方形の試験片 を(例えばパンチを使用して)切り抜く。

[0.05.5]

乾燥と同じ温度および湿度条件で、参照2wickで販売されている機械を使用してこのサ ンプルに引張応力をかける。

[0056]

試験片を速度50mm/分で、試験片の最初の長さ(1g)に対応するジョー間の距離50mmに引 っ張る。

[0057]

瞬間回復R、は以下のように判定した:

- 試験片を30%(ε...)、すなわちその最初の長さ(la)の約0.3倍引っ張る

~引っ張り速度と等しい復帰速度、すなわち50mm/分をかけることによって引っ張りを解 除し、ゼロ引っ張り(ε,)に復帰した後、試験片の残余伸長を百分率として測定する。

[0058]

百分率瞬間回復(R,)は、次式で得られる:

 $R_i = (\epsilon_{iax} - \epsilon_i)/\epsilon_{iax}) \times 100$ [0059]

遅延回復を判定するために、試験片の百分率残余伸長(ε, μ)を測定する。

[0060]

百分率遅延回復(R2x)は、次式で得られる:

 $R_{2h} = (\varepsilon_{na} - \varepsilon_{2h})/\varepsilon_{na} \times 100$ [0061]

50

10

20

純粋に参考として、本発明の一実施形態に従って使用するポリマーは、10%の瞬間同復R 、、30%の遅延回復R、を有する。

[0062]

好都合には、本発明による組成物で使用するプロックポリマーは、2を超える多分散性 指数1を有する。

[0063]

ポリマーの多分散性指数1は、重量平均質量Mwと数平均質量Mnの比に等しい。

重量平均モル質量(May)および数平均モル質量(Mn)は、ゲル透過液体クロマトグラフィー (THF溶媒、直鎖状ポリスチレン基準で定めた較正曲線、屈折検出器)で判定する。

10

20

30

[0065]

本発明による組成物で使用するポリマーの重量平均質量(Mw)は、300000以下であること が好ましく、例えば35000から200000、より好ましくは45000から150000の範囲である。 [0066]

本発明による組成物で使用するポリマーの数平均質量(Min)は、70000以下であることが 好ましく、例えば10000から60000、より好ましくは12000から50000の範囲である。

[0067]

本発明による組成物で使用するプロックポリマーの多分散性指数は、好都合には2より 大きく、例えば2より大きく9以下、好ましくは2.5以上、例えば2.5から8、より好ましく は2.8以上、特に2.8から6の範囲である。.

[0068]

本発明による組成物で使用するポリマーの各プロックは、1種のモノマーまたは異なる 数種のモノマーから導出する。

[0069]

これは、各プロックがホモポリマーまたはコポリマーからなり得、プロックを構成する このコポリマーが、ランダムまたは交互であってよいことを意味する。

好都合には、ポリマーの第1プロックの少なくとも1種の構成モノマーおよび第2プロッ クの少なくとも1種の構成モノマーを含む中間プロックはランダムポリマーである。

[0071]

中間ブロックは、第1ブロックの構成モノマーおよび第2ブロックの構成モノマーから本 質的に導出されることが好ましい。

[0072]

用語「本質的に」とは、少なくとも85%、好ましくは少なくとも90%、より好ましくは95 %、さらに好ましくは100%を意味する。

[0073]

好都合には、中間プロックは、第1プロックのガラス転移温度と第2プロックのガラス転 移温度との間のガラス転移温度Tgを有する。

[0074]

第1プロックおよび第2ブロックで指摘したガラス転移温度は、プロックのそれぞれの構 成モノマーの理論Tg値から決定した理論Tg値であることができ、これはFoxの法則として 知られる以下の関係に従って、Polymer Handbook、第3版、1989年、John Wileyなどの参 考書に見い出すことができる:

[0075]

【数3】

 $1/Tq = \Sigma (\overline{\omega_i}/Tg_i)$ i

[0076]

ω」は対象としているブロックのモノマーiの質量分率であり、Tg、はモノマーiのホモポリ

マーのガラス転移温度である。

別段の記載がない限り、本特許出願の第1および第2ブロックについて示したTg値は理論 Te値である。

[0078]

好都合には、ポリマーの第1および第2ブロックは、第1ブロックのガラス転移温度と第2 ブロックのガラス転移温度との差が、一般に10℃を超える、好ましくは20℃を超える、さ らに好ましくは30℃を超えるようなものである。

[0079]

特に、第1ブロックは、

a)40℃以上のTgを有するプロック、

b)20℃以下のToを有するプロック、

c)20から40℃の間のTgを有するブロック

から選択することができ、第2ブロックは第1ブロックとは異なる種類のa)、b)またはc)か ら選択することができる。

[0800]

本発明では、表現「…から…の間」は、言及した境界を除く値の範囲を表すことを意図 し、「…から…」および「…から…の範囲」は、境界を含めた値の範囲を表すことを意図

する。

[0081] a)40℃以上のTgを有するブロック

40℃以上のTgを有するプロックは、例えば40から150℃、好ましくは50℃以上の範囲、 例えば50℃から120℃、より好ましくは60℃以上の範囲、例えば60℃から120℃の範囲のTg を有する。

[0082]

40℃以上のTgを有するブロックは、ホモポリマーまたはコポリマーであってよい。

とのブロックがホモポリマーである場合。そのホモポリマーが40℃以上のガラス転移温 度を有するモノマーから導出される。

[0084]

第1ブロックがコポリマーである場合、それは1種または複数のモノマーから全体的また は部分的に導出することができ、その性質および濃度は得られるコポリマーのTgが40℃以 トであるように選択する。このコポリマーは、例えば:

- そのホモポリマーが、40℃以上のTg、例えば40℃から150℃、好ましくは50℃以上の範 囲、例えば50から120℃、より好ましくは60℃以上の範囲、例えば60℃から120℃の範囲の Tgを有するモノマー、および

- そのホモポリマーが40℃未満のTgを有し、そのホモポリマーが20から40℃の間のTgを有 するモノマーおよび/またはそのホモポリマーが20℃以下のTe、例えば-100から20℃、好 ましくは15℃未満の範囲、特に-80℃から15℃、より好ましくは10℃未満の範囲、例えば-50℃から0℃の範囲のTeを有するモノマーから選択されるモノマー(下記の通り)

を含んでもよい。

[0085]

そのホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーは、主要モノマーとし でも知られる以下のモノマーから好ましくは選択される:

- 式CH。=C(CH。)-COOR。のメタクリレート(式中、R.は、メチル、エチル、プロピルまたは イソプチル基など、炭素原子1から4個を有する直鎖状または分枝状の置換されていないア ルキル基を表し、あるいはR,はC,からC,2シクロアルキル基を表す)、

- 式CH。=CH-COOR。のアクリレート(式中、R。は、イソボルニル基またはtert-ブチル基など の C4 から C12 シクロアルキル基を表す)、

- 次式の(メタ)アクリルアミド

10

20

[0087]

(式中、 R_7 起よび R_8 は、同一または異なってよく、それぞれ、水素原子またはn-ブチル、t-ブチル、イソプロピル、イソへキシル、イソオクチルもしくはイソノニル基などの直鎖 状もしくは分枝状のC、からC、アルキル基を表し、

R'はHまたはメチルを表す。挙げることができるモノマーとしては、N-ブチルアクリルア ミド、N-t-ブチルアクリルアミド、N-イソプロビルアクリルアミド、N-N-ジメチルアクリ ルアミドは XON.N-ジプチルアクリルアミドがある)、および

- これらの混合物。

[0088]

特に好ましい主要モノマーは、メタクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸イソブチルおよび(メタ)アクリル酸イソポルニルならびにこれらの混合物である。

20

50

[0089]

b)20℃以下のTgを有するプロック

20で以下の T_8 を有するプロックは、例えば-100から20で、好ましくは15で以下の範囲、特に-80でから15で、より好ましくは10で以下の範囲、例えば-50でから0での範囲の T_8 を有する。

[0090]

20℃以下のTgを有するブロックは、ホモポリマーまたはコポリマーであってよい。 【0.0.0.1.】

このブロックがホモポリマーである場合、それはモノマーから導出され、このモノマーは、これらのモノマーから開製したホモポリマーが20℃以下のガラス転移温度を有するようなものである。この第2ブロックは、1種のみのモノマー(その対応するホモポリマーのTgは20℃以下である)からなるホモポリマーであってよい。

[0092]

20℃以下のTgを有するブロックがコポリマーである場合、それは1種または複数のモノマーから全体的または部分的に導出することができ、その性質および濃度は得られるコポリマーのTgが20℃以下であるように選択する。

【0093】 それは、例えば

- その対応するホモポリマーが、20℃以下のTg、例えば-100℃から20℃、好ましくは15℃ 未満の範囲、特に-80℃から15℃、より好ましくは10℃未満の範囲、例えば-50℃から0℃ の範囲のTgを考する1種または複数のモノマー、および

- その対応するホモポリマーが20℃を超えるTgを有する1種または複数のモノマー、例えば40℃以上のTg、例えば40から150℃、好ましくは50℃以上の範囲、例えば50℃から120℃ より好ましくは60℃以上の範囲、例えば60℃から120℃の範囲のTgを有するモノマーおよび/または20から40℃の間のTgを有するモノマーに記の通り)

を含んでもよい。

[0094]

20℃以下のTgを有するブロックは、ホモポリマーであることが好ましい。

そのホモポリマーが20℃以下のTgを有するモノマーは、以下のモノマー、または主要モノマー:

- 式CB₁=CHC00R₃のアクリレート (R₃は、tert-ブチル基を除く直鎖状または分枝状のC₁からC₁₂の震換されていないアルキル基を表し、ここで、O₆ NおよびSから選択される1個または複数のヘテロ原子が場合によって介在している)。
- 式 $CH_2=C(CH_3)-CODR_4$ のメタクリレート $(R_4$ は、直鎖状または分枝状の C_4 から C_1 2の置換されていないアルキル基を表し、ここで、(0, NB + L)5の5の発択される1棚または複数のヘデロ原子が場合によって介在している)。
- 式R₅-CO-O-CH=CH₂のビニルエステル(式中、R₅は直鎖状または分枝状のC₄からC₁₂アルキル基を表す)、
- ビニルアルコールのエーテルおよびC₄からC₁₂アルコール、
- N-(C4からC12)アルキルアクリルアミド、例えばN-オクチルアクリルアミド、ならびに
- これらの混合物

から好ましくは選択される。

[0096]

20℃以下のTgを有するプロックに特に好ましい主要モノマーは、アクリル酸メチル、アクリル酸インプチルおよびアクリル酸2-エチルヘキシルならびにこれらの混合物など、tert-プチル基を除く、そのアルキル鎖が1から10個の炭素原子を有するアクリル酸アルキルである。

- [0097]
 - c)20から40℃の間のToを有するプロック

20から40℃の間のTgを有するブロックは、ホモポリマーまたはコポリマーであってよい

[0098]

このプロックがホモポリマーである場合、それはモノマー(または主要モノマー)から導出され、そのモノマー(または主要モノマー)のホモポリマーは、20から40℃の間のガラス 転移温度を有する。

医砂温度を有【0099】

そのホモポリマーが20から40℃の間のガラス転移温度を有するモノマーは、メタケリル - 酸ニプチル、アクリル酸シクロデシル、アクリル酸ネオペンチルおよびイソデシルアクリ ルアミドならびにこれらの混合物から好ましくは選択される。

[0100]

20から40℃の間のTgを有するプロックがコポリマーである場合、それは1種または複数のモノマー(または主要モノマー)から全体的または部分的に導出され、その性質および濃度は得られるコポリマーのTgが20から40℃の間であるように選択する。

[0101]

好都合には、20から40℃の間のTgを有するブロックは、

- その対応するホモポリマーが、40℃以上のTg、例えば40℃から150℃、好ましくは50℃以上の範囲、例えば50℃から120℃、より好ましくは60℃以上の範囲、例えば60℃から120℃の範囲のTgを有する主要モノマー(上記の適り)、および
- その対応するホモポリマーが20℃以下のTg、例えば-100から20℃、好ましくは15℃以下、特に-80℃から15℃、より好ましくは10℃以下、例えば-50℃から0℃の範囲のTgを有す
- る主要モノマー(上記の通り)、前記モノマーは第1ブロックを形成するコポリマーのTgが2 0から40℃の間であるように選択する

から全体的または部分的に導出されるコポリマーである。

[0102]

このような主要モノマーは、例えばメタクリル酸メチル、アクリル酸イソボルニル、メ タクリル酸イソボルニル、アクリル酸プチルおよびアクリル酸2-エチルヘキシルならびに これらの混合物から選択される。

[0103]

20℃以下のTgを有する第2プロックの割合は、ポリマーの10重量%から85重量%、より好ましくは20重量%から70重量%。さらに好ましくは20重量%から50重量%の範囲であることが

50

好ましい。

- [0104]
- 本発明による組成物で使用するポリマーは、スチレンを含まないことが好ましい。

しかし、ブロックのそれぞれは、他のブロックの少なくとも1種の構成モノマーを少量 含んでもよい。

[0106]

したがって、第1プロックは第2プロックの少なくとも1種の構成モノマーを含んでもよ く、その逆も同様である。

[0107] 第1および/または第2プロックのそれぞれは、上記のモノマーに加えて、上記の主要モ ノマーとは異なる追加のモノマーとして知られる1種または複数のその他のモノマーを含 んでもよい。

[0108]

このまたはこれらの追加のモノマーの性質および量は、それらが存在するブロックが所 望のガラス転移温度を有するように選択される。

[0109]

この追加のモノマーは、例えば:

a) 親水性モノマー、例えば:

少なくとも1個のカルボン酸官能基またはスルホン酸官能基を含むエチレン性不飽和モ ノマー、例えば:

アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、無水マレイン酸、イタコン酸、フマル酸、マレ イン酸、アクリルアミドプロパンスルホン酸、ビニル安息香酸、ビニルリン酸、およびこ れらの塩、

- 少なくとも1個の第3級アミン官能基を含むエチレン性不飽和モノマー、例えば2-ピニル ピリジン、4-ビニルピリジン、メタクリル酸ジメチルアミノエチル、メタクリル酸ジエチ ルアミノエチルおよびジメチルアミノプロピルメタクリルアミドならびにこれらの塩、
- 式CHa=C(CHa)-COOR のメタクリレート

(式中、Raは炭素原子1から4個を含む直鎖状または分枝状アルキル基、例えばメチル、エ チル、プロピルまたはイソブチル基を表し、前記アルキル基はヒドロキシル基(例えばメ タクリル酸2-ヒドロキシプロピルおよびメタクリル酸2-ヒドロキシエチル)およびハロゲ ン原子(C1、Br、1またはF)、例えばメタクリル酸トリフルオロエチルから選択される1個 または複数の置換基で置換されている)、

- 式CH2=C(CH2)-COOR。のメタクリレート

(Roは、直鎖状または分枝状のCoからCoアルキル基を表し、ここで、O、NおよびSから選 択される1個または複数のヘテロ原子が場合によって介在し、前記アルキル基はヒドロキ シル基およびハロゲン原子(Cl、Br、lまたはF)から選択される1個または複数の置換基で 置換されている)、

- 式CH2=CHCOOR,0のアクリレート

(Rigidヒドロキシル基およびハロゲン原子(CI、Br、lまたはF)から選択される1個または 複数の置換基で置換された直鎖状または分枝状のC,からC,っアルキル基、例えばアクリル 酸2-ヒドロキシブロビルおよびアクリル酸2-ヒドロキシエチルを表し、あるいはR₁₀はオ キシエチレン単位の繰返しを5から30回有するC,からC,,アルキル-0-POE(ポリオキシエチ レン)、例えばメトキシ-POEを表し、あるいはRinは5から30個のエチレンオキシド単位を 含むポリオキシエチレン化基を表す)、

b)1個または複数のケイ素原子を含むエチレン性不飽和モノマー、例えばメタクリルオキ シブロピルトリメトキシシランおよびメタクリルオキシブロピルトリス(トリメチルシロ キシ)シラン、ならびに

- これらの混合物
- から選択される。

[0110]

特に好ましい追加のモノマーは、アクリル酸、メタクリル酸およびメタクリル酸トリフルオロエチルならびにこれらの混合物である。

[0111]

1つの好ましい実施形態では、本発明による組成物で使用するポリマーは非シリコーンポリマー、すなわちケイ素原子を含まないポリマーである。

[0112]

このまたはこれらの追加のモノマーは、第1および/または第2プロックの総重量に対して一般に、30重量なJ下、例えば1重量%から30重量%、好ましくは5重量%から20重量%、より好ましくは7重量%から15重量%の量である。

[0113]

好ましくは、第11本よび第2プロックのそれぞれは、上記で定義した通りの(メタ)アクリ ル酸エステルから選択される少なくとも1種のモノマー、および(メタ)アクリル酸および その混合物から選択される任意選択の1種のモノマーを含む。

[0114]

好都合には、第1および第2プロックのそれぞれは、上記で定義した通りの(メタ)アクリル酸エステルから選択される少なくとも1種のモノマー、および(メタ)アクリル酸および その混合物から選択される任意選択の1種のモノマーから全体的に専出される。

[0115]

本発明による組成物で使用するポリマーは、以下の調製プロセスによるフリーラジカル 溶液重合で得ることができる: 20

30

40

- 一部の重合溶媒を適切な反応器に導入し、重合に適した温度に到達するまで加熱し(通常60から120℃の間)、

- この温度に到達したら、第1プロックの構成モノマーを一部の重合開始剤の存在下で導

- 変換90%の最大程度に対応する時間T後、第2プロックの構成モノマーおよび開始剤の残部を導入し、

- 混合物を時間T'(3から6時間の範囲)反応させ、次いで混合物を室温に冷却させ、

- 重合溶媒に溶解したポリマーを得る。

[0116]

用語「重合溶媒」とは、溶媒または溶媒の混合物を意味する。重合溶媒は、特に酢酸エ チル、酢酸ブチル、イソプロパノールまたはエタノールなどのアルコール、およびイソド デカンなどの脂肪族アルカン、ならびにこれらの混合物から選択することができる。重合 溶媒は酢酸ブチルとイソプロパノールまたはイソドデカンとの混合物であることが好まし い。

[0117]

第1の実施形態では、本発明による組成物で使用するポリマーは、a)で上記した適りの4 0℃以上の1gを有する少なくとも1種の(物に1種の)第1プロック、およびb)で上記した通り の20℃以下の1gを有するかなくとも1種の(第1個の)第2プロックを含む。

[0.118]

好ましくは、40℃以上のTgを有する第1プロックは、上記のモノマーなど、そのホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーから導出したコポリマーである。

[0119]

好都合には、20℃以下のTgを有する第2プロックはホモポリマー、特に上記の通りのモノマーから導出したホモポリマーである。

[0120]

好ましくは、40℃以上のTgを有するブロックの割合は、ポリマーの20重量%から90重量% 、好ましくは30重量%から80重量%、より好ましくは50重量%から70重量%の範囲にある。

[0121]

好ましくは、20℃以下のTgを有するブロックの割合は、ポリマーの5重量%から75重量%

- 、好ましくは15重量%から50重量%、より好ましくは25重量%から45重量%の範囲にある。
- 【0122】 したがって、第1の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- メタクリル酸メチル/アクリル酸コポリマーである、40℃以上のTg、例えば70から110℃の範囲のToを有する第1プロック、
- アクリル酸メチルホモポリマーである、20℃以下、例えば0から20℃の範囲のTgを有する第2ブロック、および
- メタクリル酸メチル/アクリル酸/アクリル酸メチルコポリマーである中間プロック を含むことができる。

[0123]

- 第2の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- メタクリル酸メチル/アクリル酸/メタクリル酸トリフルオロエチルコポリマーである、40℃以上、例えば70から100℃の範囲のTgを有する第1プロック、

10

20

- アクリル酸メチルホモポリマーである、20℃以下、例えば0から20℃の範囲のTgを有する第2ブロック、および
- メタクリル酸メチル/アクリル酸/アクリル酸メチル/メタクリル酸トリフルオロエチルランダムコポリマーである中間プロック

を含むことができる。

[0124]

- 第3の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- アクリル酸イソポルニル/メタクリル酸イソプチルコポリマーである、40℃以上、例えば85から115℃の範囲のTeを有する第1プロック、
- アクリル酸2-エチルヘキシルホモポリマーである、20℃以下、例えば-85から-55℃の範囲のTgを有する第2ブロック、および
- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソブチル/アクリル酸2-エチルヘキシルランダムコポリマーである中間プロック

を含むことができる。

[0125]

- 第4の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸メチルコポリマーである、40℃以上、例えば85から115℃の範囲のTeを有する第1プロック、
- アクリル酸2-エチルヘキシルホモポリマーである、20℃以下、例えば-85から-55℃の範囲のTeを有する第2ブロック、および
- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸メチル/アクリル酸2-エチルヘキシルランダムコポリマーである中間ブロック

を含むことができる。

[0126]

- 第5の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソボルニルコポリマーである、40℃以上、例えば95から125℃の範囲のTeを有する第1プロック、
- アクリル酸2-エチルヘキシルホモポリマーである、20℃以下、例えば-85から-55℃の範囲のTpを有する第2ブロック、および
- アクリル酸イソポルニル/メタクリル酸イソポルニル/アクリル酸2-エチルヘキシルランダムコポリマーである中間ブロック

を含むことができる。

[0127]

- 第6の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- メタクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソブチルコポリマーである、40℃以上、例えば85から115℃の範囲のToを有する第1ブロック、
- アクリル酸イソプチルホモポリマーである、20℃以下、例えば-35から-5℃の範囲のTg

を有する第2ブロック、および

- メタクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソプチル/アクリル酸イソプチルランダムコポリマーである中間プロック

を含むことができる。

[0128]

第7の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、

- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソボルニルコポリマーである、40℃以上、例えば95から125℃の範囲のTeを有する第1プロック、
- アクリル酸イソプチルホモポリマーである、20℃以下、例えば-35から-5℃の範囲のTg を有する第2プロック、および
- メタクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソボルニル/アクリル酸イソブチルランダムコポリマーである中間ブロック

を含むことができる。

[0129]

第8の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、

- アクリル酸イソポルニル/メタクリル酸イソプチルコポリマーである、40℃以上、例えば60から90℃の範囲のToを有する第1プロック、
- アクリル酸イソプチルホモポリマーである、20℃以下、例えば-35から-5℃の範囲のTgを有する第2プロック、および
- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソプチル/アクリル酸イソプチルランダムコポ リマーである中間プロック

を含むことができる。

[0130]

第2の実施形態では、本発明による組成物で使用するポリマーは、c)で記載のブロック に従う20から40℃の間のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1種の(特に1種の)第1ブ ロック、およびらで上記した通りの20℃以下のガラス転移温度またはa)で上記した通りの 40℃以上のガラス転移温度を有する少なくとも1種の(特に1種の)第2ブロックを含む。

[0131]

好ましくは、20から40℃の間のTgを有する第1プロックの割合は、ポリマーの10重量%から85重量%、好ましくは30重量%から80重量%、より好ましくは50重量%から70重量%の範囲にある。

[0132]

第2プロックが40℃以上の T_0 を有するプロックである場合、ポリマーの10重量\$から85重量\$、欠ましくは20重量\$から70重量\$、より好ましくは30重量\$から70重量\$の範囲の割合で存在するのが好ましい。

[0133]

第2プロックが20℃以下のTgを有するプロックである場合、ポリマーの10重量%から85重量%、好ましくは20重量%から70重量%、より好ましくは20重量%から50重量%の範囲の割合で存在するのが好ましい。

40

[0134]

好ましくは、20から40℃の間のTgを有する第1プロックは、対応するホモポリマーが40 で以上のTgを有するようなモノマーから、および対応するホモポリマーが20℃以下のTgを 有するようなモノマーから尋出されたコポリマーである。

[0135]

好都合には、20℃以下のTgまたは40℃以上のTgを有する第2ブロックはホモポリマーである。

[0136]

したがって、この第2の実施形態の第1の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは。

- 少なくとも1種のアクリル酸メチルモノマー、少なくとも1種のメタクリル酸メチルモノ

マーおよび少なくとも1種のアクリル酸モノマーを含むコポリマーである、20から40℃の 間のTo. 例えば25から39℃のToを有する第1プロック、

- メタクリル酸メチルモノマーからなるホモポリマーである、40℃以上、例えば85から12 5℃の節囲のToを有する第2ブロック、および
- 少なくとも1種のアクリル酸メチルまたはメタクリル酸メチルモノマーを含む中間プロ ック. および
- メタクリル酸メチル、少なくとも1種のアクリル酸モノマーおよび少なくとも1種のアク リル酸メチルモノマーを含む中間プロック

を含むことができる。

[0137]

この第2の実施形態の第2の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、

- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソプチル/アクリル酸2~エチルヘキシルを含む コポリマーである、20から40℃の間のTg、例えば21から39℃のTgを有する第1ブロック、
- メタクリル酸メチルホモポリマーである、20℃以下、例えば-65から-35℃の範囲のTgを 有する第2プロック、および
- アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソブチル/アクリル酸2-エチルヘキシルランダ ムコポリマーである中間プロック

を含むことができる。

[0138]

- この第2の実施形態の第3の変形では、本発明による組成物で使用するポリマーは、
- アクリル酸イソボルニル/アクリル酸メチル/アクリル酸コポリマーである、20から40℃ の間のTg、例えば21から39℃のTgを有する第1プロック、
- アクリル酸イソボルニルホモボリマーである、40℃以上、例えば85から115℃の範囲のT gを有する第2プロック、および
- アクリル酸イソボルニル/アクリル酸メチル/アクリル酸ランダムコポリマーである中間 ブロック

を含むことができる。

[0139]

ブロックポリマーは、本発明の組成物中、組成物の総重骨に対して、0.1重量%から60重 量 8の 範囲、好ましくは0.5 重量 8から50 重量 8の 範囲、より好ましくは1 重量 8から40 重量 8 の範囲の含量で存在することができる。

特に好ましい一実施形態では、組成物の有機液体媒体は、上記の通りのプロックポリマ 一の重合のための有機溶媒または有機溶媒の1つである少なくとも1種の有機液体を含む。 好都合には、前記有機重合溶媒は、化粧用組成物の有機液体媒体に重量で大部分の量で存 在する有機液体である。

[0 1 4 0]

本発明による化粧用組成物は、化粧品として許容される媒体、すなわちケラチン物質、 例えば皮膚、唇、毛髪、睫毛、眉毛および爪と相容性の媒体を含む。

[0142] 本発明による組成物は少なくとも1種の揮発性油を含むことができる。

[0143]

用語「油」とは、 室温 (25℃) および 大気圧 (760 mm Hg) で液体であり、皮膚、粘膜 (唇) お よび/または外皮(爪、睫毛、眉毛または毛髪)への塗布に相容件の液体である任意の非水 性媒体を意味する。

[0144]

用語「揮発性油」とは、皮膚または唇から1時間未満で蒸発可能であり、特に室温およ び10⁻³から300mmHg(0.13Paから40000Pa)の範囲の大気圧で蒸気圧を有する任意の非水性媒 体を音味する。

[0 1 4 5]

10

本発明では、1種または複数の揮発性油を使用してもよい。

[0146]

これらの油は、炭化水素系油あるいは懸垂またはシリコーン鎖の末端のアルキルまたは アルコキシ基を含むこともあるシリコーン油であってよい。

[0147]

用語「炭化水素系袖」とは、炭素および水素原子ならびに場合により酸素または窒素原子から本質的に形成され、あるいはそれらからなり、ケイ素またはフッ素原子を含まない 油を意味する。これは、アルコール、エステル、エーテル、カルポン酸、アミンおよび/ またはアミド基を含んでもよい。

[0148]

本発明で使用することができる揮発性シリコーン油としては、2から7個のケイ素原子を含む直鎖または環状シリコーンを挙げることができ、これらのシリコーンは炭素原1から10個を含むアルキルまたはアルコキシ基を場合によって含む。本発明で使用することができる揮発性シリコーン油としては、特にオクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチルシクロベンタシロキサン、ドデカメチルシクロベンキシロキサン、ヘブタメチルイクチルトリシロキサン、ベクタメチルトリシロキサン、カクタメチルトリシロキウン、おクタメチルトリシロキウンおよびデカメチルデトラシロキサンならびにこれらの混合物を挙げることができる。

[0149]

本発明で使用することができるその他の揮発性油としては、C₆〜C_{1,6}の、例えばイソド テカン、イソデカンおよびイソヘキサデカン、ならびに例えば商品名1soparおよびPermet hylで販売されている油および特にイソドデカン(Permethyl 99 A)が特に好ましい。

[0150]

揮発性袖は、本発明による組成物中に、組成物の総重量に対して、1重量%から70重量% の範囲、好ましくは5重量%から50重量%の範囲、優先的には10重量%から35重量%の範囲の 含量で存在することができる。

[0151]

本発明による組成物は、非揮発性油を含んでもよい。

[0 1 5 2-]

[0153]

用語「非揮発性油」とは、室温(25℃)および大気圧で少なくとも1時間皮膚に残り、室温(25℃)および0.01maHg(1.33Pa)未満の大気圧でゼロではない蒸気圧を特に有することが可能な油を裏味する。

非揮発性油は、炭化水素系油およびシリコーン非揮発性油から選択することができる。 【0.1.5.4.】

非揮発性油は、極性もしくは非極性非揮発性油および極性非揮発性油ならびにこれらの混合物から選択することができる。

[0155]

非揮発性油は、本発明による組成物中に、組成物の総重量に対して、1重量8から80重量 8の範囲、好ましくは3重量8か560重量8の範囲、優先的には10重量8から50重量8の範囲、 特に20重偏8から50重量8の範囲の会量で在在することができる。

[0156]

本発明で使用することができる非揮発性油としては、

- 非揮発性域化水素系油、 例えば液体パラフィン(またはワセリン)、スクアラン、水素化ポリイソプチレン(パーリーム油)、ペルヒドロスクアレン、ミンク油、タートル油、大豆油、スイートアーモンド油、 ビューディーリーフ油、ヤシ油、ブドウ種子油、ゴマ種子油、トウモロコシ油、アララ油、薬種油、ヒマリリ油、綿実油、アブリコット油、ヒマシ油、アボカド油、ホホバ油、オリーブ油または穀物胚芽油:ラノリン酸、オレイン酸、ラウリン酸またはステアリン酸エステル、脂肪エステル、特にC12~C36、例えばミリスチン酸イソプロビル、バルミチン酸イソプロビル、ステアリン酸プチル、ラウリン酸へキシル、アジピン酸ダイソプロビル、イントナン酸と、オース・パルミチン酸と、エチルヘキシル、アジピン酸ダイソプロビル、イントナン酸イソ

10

__

ラウリン酸2-ヘキシルデシル、パルミチン酸2-オクチルデシル、ミリスチン酸もしくは乳酸2-オクチルデシル、コハク酸ピス(2-エチルヘキシル)、リンゴ酸ジイソステアリル、およびトリイソステアリン酸グリセリルもしくはジグリセリル:高級脂肪酸、特に $C_{14} \sim C_{22}$ 、例えばミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン・酸、メナレイン酸、アリン酸:高級脂肪アルコール、特に $C_{16} \sim C_{22}$ 、例えばセタノール、オレイルアルコール、リノレイルアルコール、リノレニアルコール、イソステアリルカールまたはオクチルドデカノール、北ちびにこれらの混合物:

- 非揮発性シリコーン油、例えば非揮発性ポリジメチルシロキサン(PDIS):懸重またはシリコーン鎖の末端のアルキル、アルコキシまたはフェニル基を含むポリジメチルシロキサン、これちの基は炭素原子かち24個を含む:フェニルシリコーン、例えばフェニルトリメチコーン、フェニルジメチコーン、フェニルドリメチルシロキサン、ジフェニルジメチコーンもまびジフェニルメチルジフェニルトリシロキサン:脂肪(特に(今(~C₂₀)):脂肪アルコール(特にC₁~C₂₀)!またはポリオキシアルキレン(特にポリオキシエチレンおよび/またはポリオキシブロピレン)で改変したポリシロキサン:アミノシリコーン:ヒドロキシル基を含むシリコーン;炭素原子1か512個を含む懸垂またはシリコーン30 丸末端のフルオロ基を含むフルオロシリコーン、その水素の一部または全てはフッ素原子と置き換わっている;ならびにこれらの混合物

を挙げることができる。

[0157]

本発明による組成物はまた、少なくともいくつかの脂肪物質を含むことができ、これらの脂肪物質は窒温で固体であり、特にワックス、ペースト状の脂肪物質およびガムならびにれらの混合物から選択される。これらの脂肪物質は、動物、植物、鉱物または合成由来であってよい。

20~

30

[0158]

本発明の目的では、用語「ワックス」とは、衰温(25℃)で固体であり、可逆的な固体/ 液体の状態変化をし、30℃以上、120℃までのこともある融点を有する親油性化合物を意 味する。

[0159]

ワックスの融点は、示差走査熱量計(DSC)、例えばMettler社からDSC30の名称で販売されている熱量計を使用して測定することができる。

[0160]

ワックスは、炭化水素系ワックス、フルオロワックスおよび/またはシリコーンワック スであることができ、植物、鉱物、動物および/または合成由来であってよい。特に、ワックスは、25℃を超える、より好ましくは45℃を超える酸点を有する。

[0161]

本発明の組成物で使用することができるワックスとしては、嵌ろう、カルナウバろうま たはカンデリラろう、パラフィン、微結島ワックス、セレシンまたはオンゲッライト、合成 ワックス、例えばポリエチレンワックスもしくはフィッシャー-トロブシュワックスおよ びシリコーンワックス、例えば映楽原子16から45個を含むアルキルもしくはアルコキシジ メチコーンを挙げることができる。

[0162]

ガムは一般に、高分子鼠のポリジメチルシロキサン(PDMS)またはセルロースガムまたは 多糖類であり、ペースト状物質は一般に、炭化水素系化合物、例えばラノリンおよびそれ ちの誘連体またはPDMSである。

[0163]

固体物質の性質および量は、所望の機械的特性および質感によって決まる。参考として、組成物は、組成物の総重量に対して、0.1重量%から50重量%、好ましくは1重量%から30 重量%のワックスを含むことができる。

[0164]

したがって、組成物は、水あるいは水と親水性有機溶媒、例えばアルコール、特に炭素

原子2から5個を含む直鎖状または分枝状の低級一価アルコール、例えばエタノール、イソプロパノールまたは-プロパノール、ならびに多価アルコール、例えばグリセロール、ジグリセロール、プロピレングリコール、ソルピトールまたはペンチレングリコール、およびポリエチレングリコール、または親水性 C_2 エーテルおよび $C_2 \sim C_4$ アルデヒドとの混合物を含むことができる。

[0165]

水または水と親水性有機溶媒との混合物は、本発明による組成物中に、組成物の総重量 に対して、0.1重量%から99重量%、好ましくは10重量%から80重量%の範囲の含量で存在し てよい。

[0166]

組成物は、本発明による上記のブロックポリマーの他に、成膜性ポリマーなどの追加のポリマーを含むことができる。本発明によれば、用語「成膜性ポリマー」とは、単独または成膜性助剤の存在下で、、支持体、特にケラチン物質に付着する連続的な被膜を形成することが可能であるポリマーを意味する。

[0167]

本発明の組成物で使用することができる成勝性ポリマーのうち、フリーラジカル型また は重縮合物型の合成ポリマー、天然由来のポリマーおよびこれらの混合物を挙げることが できる。特に挙げることができる成勝性ポリマーとしては、アクリルポリマー、ポリウレ タン、ポリエステル、ポリアミド、ポリ尿素およびセルロース系ポリマー、例えばニトロ セルロースがある。

20

[0168]

本発明による組成物はまた、水溶性染料ならびに粉状染料、例えば当業者によく知られた顔料、具珠母およびフレークから選択される1種または複数の染料を含んでもよい。染料は組成物中に、組成物の重量に対して、0.01重量%から50重量%、好ましくは0.01重量%から30重量%の範囲の含量で存在してよい。

[0169]

用語「顔料」は、生理学的媒体に不溶性であり、組成物を着色することを意図する任意 の形状の白色または着色、無機または有機粒子を意味すると理解すべきである。

用語「真珠母」は、特にある軟体動物がその貝殻中で産生した、あるいは合成した任意 の形状の玉虫色の粒子を意味すると理解すべきである。

[0171]

顔料は、白色または着色、無機および/または有機であってよい。挙げることができる 無機顔料は、二酸化チタン、場合によって表面処理された酸化ジルコニウムまたは酸化セ リウム、および酸化亜鉛、酸化鉄(黒、黄もしくは赤)または酸化クロム、マンガンパイオ レット、ウルトラマリンブルー、クロム水和物および鉄青、ならびに金属粉末、例えばア ルミニウム粉末または倒粉末である。

[0172]

挙げることができる有機顔料は、カーボンブラック、D&C型の顔料、およびコチニール カルミンまたはパリウム、ストロンチウム、カルシウムもしくはアルミニウムをベースと するレーキアある。

[0173]

天然または合成、有機または無機基材を含む粒子など、効果を有する顔料、例えばガラス、アクリル機脈、ボリエステル、ボリウレタン、テレフタル酸ボリエチレン、セラミッ
ウまたはアルミナも挙げることができ、前記基材はコーティングされていないか、金属物
、例えばアルミニウム、金、銀、白金、銅もしくは青銅、または酸化金属、例えば二酸
化チタン、酸化狭もしくは酸化クロムおよびこれらの混合物でコーティングされている。

[0174]

真珠顔料は、チタンまたはオキシ塩化ピスマスでコーティングされた雲母などの白色真 珠顔料、酸化鉄でコーティングされた雰母チタンなどの着色真珠顔料、鉄青または酸化ク ロムで特にコーティングされた雲母チタン、上記の型の有機顔料でコーティングされた紫 母チタンおよびオキシ塩化ビスマスをベースとする真珠顔料から選択することができる。 干渉節料、特に滞品間料またはる層間料も使用することができる。

[0175]

水溶性染料は、例えばピートの根の汁またはメチレンブルーである。

[0176]

本発明による組成物は、少なくとも1種の増量剤を、組成物の総重量に対して、特に0.0 1重量が55重量%の範囲、好ましくは0.01重量%か530重量%の範囲の含量で含むことができる。用語「増量剤」は、組成物が製造される温度に関わらず、組成物の媒体に不溶性の任意の形状の無色または白色、無機または合成粒子を意味すると理解すべきである。これらの増量剤は、組成物のレオロジーまたは質感を改変するために特に働く。

[0177]

増量剤は、結晶形態(例えば、葉状、立方体、六方晶系、斜方晶系など)に関わらず、任 窓の形態、小板形状、球状または長方形の無機物または有機物であることができる。タルク、翌母、シリカ、カオリン、ポリアミド(別)on(登録商機))粉末(たtochem製のUrgasol(登録商機))、ボリ-β-アラニン粉末およびポリエチレン粉末、テトラフルオロエチレンポリマー(Teflon(登録商機))の粉末、ラウロイルリジン、澱粉、窒化ホウ素、塩化ポリピニリデン/アクリロニトリルのものなどのポリマー中空微小球、例えばExapance)(登録商標)) はなびシリコーン樹脂ミクロピーズ(例えば「Joshibago Tospearls(登録商標)) エラストマー系ポリオルガノシロキサン粒子、沈降炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、炭酸水素質商機))、ガラスまたはセラミックマイクロカプセル、ならびに炭素原子8から22個、好ましくは炭素原子8カラ22個、好ましくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対まにくは炭素原子8カラ22個、対までが、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸亜鉛またはジスチン酸亜鉛、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸亜鉛またはミリスチン酸マグネシウム、ラウリン酸亜鉛またはミリスチン酸マグネシウム、を挙げることができる。

[0178]

本発明による組成物はまた、化粧品に通常使用されている成分、例えばピタミン、増粘 利、微量元素、柔軟剂、金属イオン封鎖剤、番料、酸性化剂、塩基性化剂、保存剤、日焼 け止め剤、乳面活性剂、酸化防止剂またはこれらの混合物を含んでもよい。

[0179]

当然のことながら、当業者は、本発明の対応する組成物の有利な特性が、企図する添加 から悪影響を受けないまたは実質的に受けないように、このまたはこれらの任意選択の追 加の化合物およびまたはその構の選択に注意するであるう。

[0180]

本発明による組成物は特に、懸濶被、分散液、溶液、ゲル、エマルジョン、特に水中袖(0/m)エマルジョンまたは油中水(1/0)エマルジョンの形態、クリーム、スティック、ペースト、特に軟ペースト(特に、剪断速度2005°においてコーン/ブレートの形状で10分間割定後、25℃の動的粘度約0.1から40Pa.sのペースト)の形状であることができる。組成物は無水であってもよい。例えば無水のスティックまたはペーストであってもよい。組成物は洗い流さない組成物であってもよい。

[0181]

当業者は、第一に使用する構成要素の性質、特にその支持体への溶解性、第二に組成物 の企図する用途を考慮しながら、その一般的知識に基づいて、適切な生薬形態およびその 調製方法を選択することができる。

[0182]

別の態様では、本発明はまた、

i)少なくとも1個の区面が区切られ、締め具で閉じられる容器、および

ii)前記区画の内部に入れられ、前記請求項のいずれか一項に従った組成物を含む化粧品アセンブリに関する。

[0183]

容器は任意の適切な形態であってよい。特に、瓶、チューブ、ケース、箱またはカートンであってよい。

[0184]

締め具は、取り外しのできるストッパ、蓋またはカブセル、特に容器に付いた本体および本体と統合されたカバーキャップを含むタイプの形態であってよい。それはまた、容器を選択的に関しる部材の形態、特にフラップ弁であってよい。

[0185]

容器はアプリケータと一体になっていることができる。アプリケータは、フォームまた はエラストマーのプロックの形態、フェルトまたはスパチュラであってかい。アプリケー タは、離れていても(タフトまたはスポンジ)、例えば米国特許第5492426号で記載の通り 、締め具で支えられたロッドにしっかりと留められていてもよい。アプリケータは、例え ばフランス特許第2761959号で記載の通りに答踪にしっかりと留められていてもよい。 [0186]

製品は、容器に直接入れられていても、間接的に入れられていてもよい。例として、製 品は、特にティッシュまたはパッドの形態の含浸支持体に含ませて、および(個別または 複数で)箱または小袋に入っていてもよい。製品を入れたそのような支持体は、例えば特 許出願 ¥001/03538で記載されている。

[0187]

締め具は、ねじ込むことによって容器と連結させることができる。あるいは、締め具と容器との連結は、ねじ込み以外、特にクリック留め、押さえること、または磁力による差し込み構造を介して実施する。用語「クリック留め」とは、特に締め具の一部を弾力的に変形させることによって、材料のビーズまたは盛り上がりを越えること、次いでピーズまたは盛り上がりを越えた後に前記一部を弾力的に強制のない位置にもどすことを伴う任意のシステムを修に食味さる。

[0188]

容器は、少なくとも部分的に熱可塑性材料で作製されていてよい。挙げることができる 熱可塑性材料としては、ポリプロピレンまたはポリエチレンがある。

あるいは、容器は、非熱可塑性材料、特にガラスまたは金属(もしくは合金)で作製され

ている。 【0 1 9 0】

容器は、硬い壁または特にチューブもしくはチューブ状の瓶の形態の変形可能な壁を有していてもよい。

[0191]

容器は、組成物を分散させる手段または組成物の分散を促進する手段を含んでいてもよい。例として、容器は、容器の内部の正圧に応答して組成物を出すように、変形可能な壁を有していることができる。この正圧は、容器の壁を弾力的に(または非弾力的に)圧迫することによって引き起こされる。あるいは、特に製品がスティック形態の場合、製品はピストン機構によって出されてもよい。さらにスティック、特にメイクアップ製品(口紅、アングーションなど)のスティックの場合、容器は、機構、特にラック機構、ネジ棒機構または切欠き機構を含むことができ、スティックを前記間口の方向へ動かすことができる。このような機構は、例えばフランス特許第2806273号またはフランス特許第2775566号に記載されている。液体製品用のこのような機構は、フランス特許第2727609号に記載されている。液体製品用のこのような機構は、フランス特許第2727609号に記載されている。液体製品用のこのような機構は、フランス特許第2727609号に記載されている。液体製品用のこのような機構は、フランス特許第2727609号に記載されている。

[0192]

容器は、組成物を含む少なくとも1つのハウジングを区切るベース、蓋、特にベースと 統合され、少なくとも部分的に前記ベースを覆うことが可能な蓋を有するカートンからな っていてもよい。このようなカートンは、例えば特許出願 WOO3/018423またはフランス特 許第2791042号に記載されている。

50

[0193]

容器は、容器の開口領域に配置したドレイナーを備えていてもよい。このようなドレイ ナーは、アプリケータおよび場合によりアプリケータにしっかりと留めることができるロ ッドをぬぐうことを可能にする。このようなドレイナーは、例えばフランス特許第279261 8号に記載されている。

上記の特許または特許出願の内容は、参照により本特許出願に援用する。

[0194]

組成物は、容器の内部で大気圧であってよい(室温)。

[0196]

【実施例】.

下記の実施例により、本発明をより詳細に説明する。

[0197]

(実施例1)

ポリ(アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソプチル/アクリル酸2-エチルヘキシル)

イソドデカン100gを1リットルの反応器に導入し、次いで室温(25℃)から90℃になるよ うに1時間かけて温度を上昇させる。

[0198]

次いで、アクリル酸イソボルニル120g、メタクリル酸イソブチル90g、イソドデカン110 gおよび2.5-ピス(2-エチルヘキサノイルペルオキシ)-2.5-ジメチルヘキサン(Akzo Nobel 製のTrigonox(登録商標)141)1.8gを、90℃で1時間かけて加える。

[0199]

混合物を90℃で1時間30分維持する。

[0200]

次いで、アクリル酸2-エチルヘキシル90g、イソドデカン90gおよび2,5-ピス(2-エチル ヘキサノイルペルオキシ)-2.5-ジメチルヘキサン1.2gを90℃のまま30分かけて上記の混合 物に導入する。

[0201]

混合物を90℃で3時間維持し、次いで冷却する。

イソドデカン中の50%ポリマー活性物質を含む溶液を得る。

[0203]

80℃のTgを有するポリ(アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソブチル)第1ブロック 、-70℃のTgを有するアクリル酸ポリ-2-エチルヘキシル第2プロックおよびアクリル酸イ ソポルニル/メタクリル酸イソプチル/アクリル酸2-エチルヘキシルランダムポリマーであ る中間プロックを含むポリマーを得る。

[0204]

このポリマーは、重量平均質量77000、数平均質量19000、すなわち4.05の多分散性指数 1を有する。

[0205]

(実施例2)

ポリ(アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソボルニル/アクリル酸2-エチルヘキシ ル)ポリマーの調製

イソドデカン100gを1リットルの反応器に導入し、次いで室温(25℃)から90℃になるよ うに1時間かけて温度を上昇させる。

[0206]

次いで、アクリル酸イソボルニル105g、メタクリル酸イソボルニル105g、イソドデカン 110gおよび2,5-ビス(2-エチルヘキサノイルペルオキシ)-2.5-ジメチルヘキサン(Akzo Nob el製のTrigonox(登録商標)141)1.8gを、90℃で1時間かけて加える。

10

```
[0207]
  混合物を90℃で1時間30分維持する。
 [0208]
  次いで、アクリル酸2-エチルヘキシル90g、イソドデカン90gおよび2.5-ビス(2-エチル
 ヘキサノイルペルオキシ)-2,5-ジメチルヘキサン1.2gを90℃のまま30分かけて上記の混合
 物に導入する。
 [0209]
  混合物を90℃で3時間維持し、次いで冷却する。
  イソドデカン中の50%ポリマー活性物質を含む溶液を得る。
                                                   10
 [0211]
  110℃のTgを有するポリ(アクリル酸イソボルニル/メタクリル酸イソボルニル)第1プロ
 ック、-70℃のTgを有するアクリル酸ポリ-2-エチルヘキシル第2ブロックおよびアクリル
 酸イソポルニル/メタクリル酸イソポルニル/アクリル酸2-エチルヘキシルランダムポリマ
 ーである中間ブロックを含むポリマーを得る。
 [0212]
  このポリマーは、重量平均質量103900、数平均質量21300、すなわち4.89の多分散性指
 数1を有する。
 [0213]
  (実施例3および4)
                                                   20
  以下の組成を有する口紅を調製した。
 イソドデカン中の50重量%の実施例1または2のポリマー
                                      65g
 オクチルドデカノール
                                     11.34g
 ポリエチレンワックス(New Phase Technologies製のPerformalene 500ポリエチレン)
 C30~C50脂肪アルコールとC30~C50炭化水素と(80/20)の混合物
 (New Phase Technologies製のPerformacol 550)
                                      2g
 頗料-
                                     8.66g
 [0214]
  混合物を3回、3本ロールミルで粉砕することにより、オクチルドデカノール中の顔料か
 ら、粉末にした色素材料を作製する。
 [0215]
  ワックスと粉末にした色素材料との混合物を100℃でRayneri混合器を使用して撹拌しな
 がら溶融させ、撹拌を40分間継続する。次いで、混合物の温度を80℃に低下させ、イソド
 デカンと混合したポリマーを加える。撹拌を15分開継続し、次いで混合物を42℃に加勢し
た型に入れ、次いで冷凍室中-18℃で30分間冷却する。
 [0216]
  得られたスティックをパッケージ物品にパッケージする。
 [0217]
  この口紅は、良好な色移り抵抗および耐久特性を示すメイクアップ効果を得ることを可
 能にする。
 [0218]
  得られた口紅の抵抗指数は、前記の測定プロトコルに従って測定する。
 [0219]
  実施例3および4の口紅はそれぞれ、100%の抵抗指数を有する被膜を形成する。
 [0220]
  (実施例5)
  以下の組成を有する口紅を調製した。
イソドデカン中の50重量%の実施例1のポリマー
                                     50g
オクチルドデカノール
                                    11.34g
                                                  50
```

ポリエチレンワックス(New Phase Tec	chnologies製のPer	formalene 500ポリエチレン)	
	•	13g	
C30~C50脂肪アルコールとC30~C50炭	化水素と(80/20)の	O混合物	
(New Phase Technologies製のPerform	macol 550)	2 g	
顔料		8.66g	
イソドデカン		15g	
[0221]			
この口紅は、前記のプロトコルに従	って測定して98.6	%に等しい抵抗指数を有する被	膜
を形成する。			
[0222]			10
(実施例6)			
以下の組成を有する口紅を調製した			
イソドデカン中の50重量%の実施例1の)ポリマー .	30g	
オクチルドデカノール		11.34g	
ポリエチレンワックス(New Phase Tec	chnologies製のPer	formalene 500ポリエチレン)	
		15g	
C30~C50脂肪アルコールとC30~C50炭	化水素と(80/20)の)混合物	
(New Phase Technologies製のPerform	macol 550)	2 g	
顔料		8.66g	
イソドデカン	8 4	35g	20
[0223]			

この口紅は、前記のプロトコルに従って測定して98.6%に等しい抵抗指数を有する被膜

を形成する。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tional Application No

		ř	CI/FR 03/02843
A. CLASSI IPC 7	FECATION OF SUBJECT MAYTER A61K7/025 A61K7/027 C08F2	55/06 A61K7/48	
	International Palent Classification (IPC) or to both national classification	elitration and IPC	
	SEARCHED currentation searched (classification system tollowed by classification system tollowed by classification system tollowed by classification system.	lestion combobil	
IPC 7	A61K C08F	Educa system	
Documenta	ion searched other than minimum documentation to the extent t	hal such documents are included	I in the fields searched
Electronic o EPO-In	ike been consided during the international search (name of dat ternal	a bosse cord, where practical, see	arch ferme used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Custogory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e refevant pensages	Rolewayl to claim No.
х	US 6 153 206 A (BEDNAREK MILAN ET AL) 28 November 2000 (2000-		1,2,4, 6-8, 10-13, 19-28, 38-56, 62-64
	column 2, line 51 - line 62; c examples 1,2 column 2, line 1 - line 24 column 4, line 62 -column 5, l		
x	FR 2 809 306 A (OREAL) 30 November 2001 (2001-11-30)		1,4-8, 10-13, 19-25, 40-44
	polymère obtenu dans l'exemple page 15, line 22 - line 30; ex claims 1-29,32,35	2 amples 1,2	,
X Fur	er documents are listed in the continuation of box C.		bers are listed in annex.
	egories of chied documents ;		
A docume	red defining the general state of the art which is not and to be of performer relevance	hyentlon	of after the international filing that in conflict with the application but a principle or theory underlying the relevance; the clatmed leveration novel or cannot be considered to
"L" docume which challo "O" docume other	is which may linew doubts on pricely changing or softed to establish the publication date of enotine or other special reason (as a specified) at referring to an oral displacement, then, exhibition or reasos	Involve an investive st	novel or cannot be considered to by when the document is taken alone valvance; the claimed invention to invelve as inventive step when the with one or more other soch docu- on being obvious to a person skilled
	nt published prior to the international fiting date but on the priority date chalmed	"A" document member of th	e sasso potent family
l	retural completion of the international search 7 May 2004	Date of mailing of the in 01/06/200	de metional search report
	ridy 2004	Authorized officer	·
	European Patent (Office, P. B. 5616 Patentilesa 2 R. – 2200 HW R§snejk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 (551 epo nl., Fac (+31-70) 340-2016	Loiselet-	Taisne, S

Form FCTASA/210 (accord sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

stional Application No PL I/FR 03/02843

		PC1/FR U3/U2843
	ALION) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
andora.	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Roleyant to claim No.
ſ	NO 00/28948 A (PROCTER & GAMBLE; MIDHA SANJEEV ET AL) 25 May 2000 (2000-05-25)	1-13,19, 20, 22-24, 33-40, 43-56, 62-64
	synthèse polymérique de l'exemple 3 clains 1-8; example 13 page 4, line 4 -page 5, line 11 page 7, line 1 - line 4 page 8, line 16 - line 23	
Y	DE 100 29 697 A (BASF AG) 20 December 2001 (2001—12-20)	1-13,19, 20, 22-24, 33-40, 43-56, 62-64
	paragraph '0016! — paragraph '0019! paragraph '0071! claims 1-13; example 6; tables 1,2	
P , X	FR 2 832 719 A (OREAL) 30 May 2003 (2003-05-30)	1-4,6,8, 10, 25-28, 53,54,
	copolymère de l'exemple 2 page 31, line 15 - line 24; claims 1-44,47,50; examples 1,2	62-64
A	EP 1 082 953 A (OREAL) 14 March 2001 (2001-03-14) paragraphs '00151,'00161,'00361; claims 1-24; examples 2,3,8-12,18-20	. 1-64
A	WO 98/42298 A (AVON PROD INC) 1 October 1998 (1998-10-01) page 2, 11ne 20 - 11ne 34; claims 1-21; examples 2,7	
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on putent femily members

i stional Application No

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 6153206	A	28-11-2000	NON	E		
FR 2809306	A	30-11-2001	FR	2809306 /		30-11-2001
			AU	766061	B2	09-10-2003
			AU	6245401 /	A	03-12-2001
			BR	0106661 /	A	02-04-2002
			CA	2377854		29-11-2001
			CN	1380828 7		20-11-2002
			EP	1283698		19-02-2003
			NO	0189470 /		29-11-2001
			HU	0302198 /		28-10-2003
			JP	2003534264 1		18-11-2003
			RU	2223742 (20-02-2004
			US	2002115780 #	A1	22-08-2002
WO 0028948	A	25-05-2000	МО	0028948 A		25-05-2000
			AU	1316199 A	A	05-06-2000
DE 10029697	A	20-12-2001	DE	10029697 A		20-12-2001
			AU	7410001 A		24-12-2001
			WD	0196432 A		20-12-2001
			EP	1297041 A		02-04-2003
			US	2004014872 A	41	22-01-2004
FR 2832719	A	30-05-2003	FR	2832719 A		30-05-2003
			MO	03046032 A		05-06-2003
			US	2003124074 A	1 1	03072003
EP 1082953	A	14-03-2001	FR	2798061 A		09-03-2001
			EP	1082953 A		14-03-2001
			JP	2001089325 A	١	03-04-2001
WO 9842298	A	01-10-1998	AU	6548798 A		20-10-1998
			CA	2284628 A		01-10-1998
			EP	1005322 A		07-06-2000
			JP	2001518929 T		16-10-2001
			MO	9842298 A		01-10-1998
			US	6083516 A 6267951 B		04-07-2000
			US			31-07-2001
~			05	6303105 B	-1	16-10-2001

Form PCT/ISA/210 Coderd lende arrant Library actions

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE who intermationale No PCI/FR 03/02843 A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIR 7 A61K7/025 A61K7/027 C08F265/06 A61K7/48 Selon la chastification internationale des brevote (CIB) ou à la fola selon la chastification automain et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE on minimate consultée (système de classification suité des symbolies de classement) CIB 7 A61K COSF Doctementation consultée matre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines our lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de le recherche internationale (nom de la base de données, et al studissible, termes de recherche utilisés) EPO~Internal C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTIMENTS Catégorie * kientification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages partie 1,2,4, 6-8, 10-13, 19-28, US 6 153 206 A (BEDNAREK MILAN BOHUSLAY ET AL) 28 novembre 2000 (2000-11-28) 38-56, 62-64 colonne 2, ligne 51 - ligne 62; revendications 1-19; exemples 1,2 colonne 2, ligne 1 - ligne 24 colonne 4, ligne 62 -colonne 5, ligne 65 X FR 2 809 306 A (OREAL) 1,4-8, 10-13, 19-25, 40-44 30 novembre 2001 (2001-11-30) polymère obtenu dans l'exemple 2 page 15, ligne 22 - ligne 30; exemples 1,2 revendications 1-29,32,35 -/--Les documents de territos de brevets sont indiqués en annou X Volr its suite de cardre C pour la fin de la licte des documents Catagorius apédiales de documents cités: focement utilicieur publió apiès la dale de dépôt lale dale de priorité di n'appartenenant pas à l'état de la lactarique pertieurs, male de pour compressive le p ou la indeste opsitipauri le biese de Firmenties document dafinissant l'état général do in technique, non considéré comme particulièrement pertinent

17 mai 2004

11 deciment postal plant in double our une revendication de priorité our du pour déterminer le date du publication d'un extre daisse de pour les répresses pécules (plant d'unification). 10 doublement se référent à une dévelopation croite, à un usage, à time exposition ou lous surfaire mégans. 10 doublement publication de la distinction de la distinction de la postériorie public avant la date de dépôt léterationet, mais postérioriement à la date de privile revendagement.

2004 01/06/2004

"&" document qui fait partie de la même famille de brevets

nel núcesse positale de l'admissiatuitos chample de la recherche internationale
Office Européen des berecht. P.B. Chife Patentaun 2
N. – 2020 in P. Rigarille
N. Chife Patentaun 2
N. – 2021 in P. Rigarille
N. Chife Patentaun 2
Loise l'et-Taisne, S
cac (xhi-70) 340-3016

Formulains PCT/tSAV210 (deuxième teutile) (Jiervice 2004)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

te Internationale No

	OCUMENTS CONSIDERES CONNE PERTINENTS	R 03/02843
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Markification des documents cités, wort, le cas échéant, findication des passages pertinents	no, des revendications visées
	The second secon	IN OES IEVERDIADOIS VASILE
Ą	WO 00/28949 A (PROCTER & GAMBLE; MIDHA SAMJEEV ET AL) 25 mai 2000 (2000-05-25)	1-13,19, 20, 22-24, 33-40, 43-56, 62-64
	synthèse polymérique de l'exemple 3 revendications 1-8; exemple 13 page 4, ligne 4 -page 5, ligne 11 page 7, ligne 1 - ligne 4 page 8, ligne 16 - ligne 23	
Y	DE 100 29 697 A (BASF AB) 20 décembre 2001 (2001-12-20)	1-13,19, 20, 22-24, 33-40, 43-56, 62-64
	alinéa '0016! - alinéa '0019! alinéa '00711 revendications 1-13; exemple 6; tableaux 1,2	
P,X	FR 2 832 719 A (OREAL) 30 mai 2003 (2003-05-30) copolymère de l'exemple 2 page 31, 11gne 15 - 11gne 24;	1-4,6,8, 10, 25-28, 53,54, 62-64
	revendications 1-44,47,50; exemples 1,2	
Α	EP 1 082 953 A (OREAL) 14 mars 2001 (2001-03-14) alinéas '0015! '0016!, '0036!; revendications 1-24; exemples 2,3,8-12,18-20	1-64
A	WO 98/42298 A (AVON PROD INC) 1 octobre 1998 (1998-10-01) page 2, 119ne 20 - 119ne 34; revendications 1-21; exemples 2,7	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Frenceignements ret a membres de familles de brevets

rui/FR 03/02843

IIS	Document bravet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
_	6153206	A	28-11-2000	AUC	UN	
FR	2809306	A	30-11-2001	FR	2809306 A1	30-11-2001
				AU	766061 B2	09-10-2003
				AU	6245401 A	03-12-2001
				BR	0106661 A	02-04-2002
				CA	2377854 A1	29-11-2001
				CN	1380828 T	20-11-2002
				ĒΡ	1283698 A1	19-02-2003
				WO	0189470 A1	29-11-2001
				HU	0302198 A2	28-10-2003
				JP	2003534264 T	18-11-2003
				RU	2223742 C2	20-02-2004
_				US	2002115780 A1	22-08-2002
H0	0028948	Α	25-05-2000	MO	0028948 A1	25-05-2000
_				AU	1316199 A	05-06-2000
DE	10029697	Α	20-12-2001	DE	10029697 A1	20-12-2001
				AU	7410001 A	24-12-2001
				WO	0196432 A1	20-12-2001
				EP	1297041 A1	02-04-2003
_			-	US	2004014872 A1	22-01-2004
FR	2832719	Α	30-05-2003	FR	2832719 A1	30-05-2003
				WO	03046032 A2	05-06-2003
				บร	2003124074 A1	03-07-2003
ΕP	1082953	Α	14-03-2001	FR	2798061 A1	09-03-2001
				EP	1082953 A1	14-03-2001
				JP	2001089325 A	03-04-2001
МΟ	9842298	A	01-10-1998	ΑU	6548798 A	20-10-1998
			7.4	CA	2284628 A1-	01-10-1998
				EP	1005322 A1	07-06-2000
				JP WO	2001518929 T	16-10-2001
				us	9842298 A1	01-10-1998
				us	6083516 A 6267951 B1	04~07~2000
				US	6303105 B1	31-07-2001 16-10-2001
					0303103 01	

(51) Int .Cl . C O 8 L 91/00 (2006.01)

(72)発明者 グザヴィエ・ブラン

フランス・F-75015・パリ・リュ・ドゥ・スタエル・24

(72)発明者 ベルトラン・リオン

フランス・F-95270・リュザルシュ・リュ・ムッシュー・ル・プランス・3 Fターム(参考) 40083 ACO72 ACO92 ADO21 ADO22 ADO71 ADO91 ADO92 AD151 AD152 AD171

CC13 DD11 DD12

4J002 AB052 AE032 BP001 EA016 EX036 FD206 CB00

4J026 HA12 HA23 HA32 HA38 HB12 HB23 HB32 HB38 HE01